特許協力条約

REC'D 17 MAR 2005

WIPO	PCT

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 のむ類記号 S-562WO-0428	今後の手続きにつ	いては、様式PCT/	I PEA/416を参	照すること。		
国際出願番号 PCT/JP2004/006216	国際出願日 (日.月.年) 2.8	. 04. 2004	優先日 (日.月.年) 30.	04.2003		
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ C07D513/04, B01D9/02//A61K31/496, A61P31/04						
出願人(氏名又は名称)	出願人(氏名又は名称) 日本新薬株式会社					
						
1. この報告書は、PCT35条に基づき 法施行規則第57条(PCT36条)の	きこの国際予備審査 D規定に従い送付す	機関で作成された国際 ⁻ る。	予備審査報告である。	·		
2. この国際予備審査報告は、この表紙を	2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で3 ページからなる。					
	3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a					
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照)						
第 I 欄4. 及び補充欄に示し 国際予備審査機関が認定した	第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙					
b □ 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。(実施細則第802号参照)						
4. この国際予備審査報告は、次の内容を	·含む。					
 ▼ I 欄 国際予備審査報告の基礎 □ 第 II 欄 優先権 □ 第 II 欄 領先権 □ 第 II 欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 □ 第 IV 欄 発明の単一性の欠如 区 第 V 欄 P C T 3 5 条 (2) に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 						
第VI欄 ある稚の引用文 第VI欄 国際出願の不備 第VI欄 国際出願に対す	献					
国際予備審査の請求 書を受理した日 30.11.2004		国際予備審査報告を作		. 2005		
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)		特許庁審査官(権限の)ある職員)	4 P 9 5 5 0		
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号			尾 忍			
		電話番号 03-35	81-1101 内部	線 3491		

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP2004/006216

	 						
第1欄	報告の基礎						
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。							
	この報告は、	ర .					
	2. この報告は下記の出願む類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)						
X	出願時の国際出願書類	•					
		出願時に提出されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの					
	第						
	第	出願時に提出されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの					
	配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。	1177(四杯)・加香其傚関ル・文座したもの					
3.	補正により、下記の書類が削除された。						
	明細魯 第	ページ					
	□ 請求の範囲 第	項					
	図面 第						
	□ 配列表(具体的に記載すること)□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する	-スァレ)					
•	一 品が気にめたりもり ファ (条件のに記載)						
4.		に添付されかつ以下に示した補正が出願時における閒示の範囲を超されなかったものとして作成した。(P C T 規則70.2(c))					
	」 明細書 第	ページ					
	間 請求の範囲 第						
	□ 図面 第□ 配列表(具体的に記載すること)□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する)	へージ/図					
	•						
* 4.	に該当する場合、その用紙に"superseded"と記	入されることがある。 ·					

第 V t 	新規性、進歩性又は産業上 それを取付ける文献及び説	この利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 8明	
1.	見解		
ŧ	所規性 (N)	請求の範囲 1-5 請求の範囲 6	有 無
ĭ	進歩性(IS)	請求の範囲 <u>1-5</u> 請求の範囲 <u>6</u>	有 無
Ĕ	策楽上の利用可能性(IA)		有

文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献一覧

文献1:

KAKEMI, Kazuo et al., Chemical structure, physicochemical properties and s tability of prulifloxacin, Iyakuhin Kenkyu, 1997.01.20, Vol. 28, No. 1, p. 1-

文献 2:

JP 1-294680 A(日本新薬株式会社)1989.11.28 & EP 315828 A1 & EP 315828 B1 & JP 07051579 B4 & AT 74608 E & ES 2031569 T3 & ZA 8808186 A & AU 8824673 A1 & AU 608911 B2 & DK 8806163 A & DK 172077 B1 & CN 1033055 A & CN 1024194 B & FI 8805128 A & FI 88618 B & FI 88618 C & NO 8804958 A & NO 177934 B & NO 177934 C & CA 1316925 A1 & IL 88303 A1 & US 5086049 A

請求の範囲6について

請求の範囲6に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1より新規 性、進歩性を有しない。

文献1には、プルリフロキサシン(Prulifloxacin)をアセトニトリルより再結晶する時、晶析条件により I型、 I I 型及び I I I 型の 3 つの結晶形が得られる旨記載されている(第4頁「2. 1結晶多形」の項参照)。

再結晶の溶媒にアセトニトリルを用いていることを考慮すると、文献1記載の再結晶して得られた結晶中には、プルリフロキサシンのアセトニトリル溶媒和物が生 成しているものと認められる。

一般に、再結晶した後、得られた結晶を減圧下に加熱する等の通常の方法により 乾燥する工程を経て最終的な結晶を得るものであるから、文献1記載のアセトニト リルより再結晶してプルリプロキサシンのIII型結晶を製造する方法には、アセトニトリルより再結晶して生成したプルリフロキサシンのアセトニトリル溶媒和物 通常の乾燥方法により脱溶媒和することによってプルリフロキサシンのIII 型結晶を生成する工程を含むものと認められる。

請求の範囲1-5について

請求の範囲1-5に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1及び2 に対して新規性、進歩性を有する。 文献1及び2には、請求の範囲1-5記載の発明が記載も示唆もされていない。